# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-105850

(43)Date of publication of application: 27.04.1993

(51)Int.Cl.

C09J 7/02 C08G 73/10 C09J 7/02

(21)Application number: 03-267709

(71)Applicant: SUMITOMO BAKELITE CO LTD

(22)Date of filing:

16.10.1991

(72)Inventor: SUZUKI TOSHIO

TOCHIMOTO TAKUYA

# (54) ADHESIVE TAPE FOR ELECTRONICS

## (57)Abstract:

PURPOSE: To prepare a highly reliable filmy adhesive which is excellent in both heat resistance and adhesion workability.

CONSTITUTION: An adhesive layer comprising a polyimide resin having a glass transition point of 350° C or lower is formed on at least one side of a heat—resistant substrate film to give an adhesive tape. The polyimide resin is prepd. by reacting at least one tetracarboxylic acid dianhydride selected from the group consisting of 3,3',4,4'-benzophenonetetracarboxylic dianhydride, 4,4'- oxydiphthalic dianhydride, ethylene glycol bistrimellitate dianhydride, and 3,3',4,4'-biphenyltetracarboxylilc dianhydride with at least one diamine selected from the group consisting of 2,2-bis[4-(4-aminophenoxy)phenyl]propane and 1,3-bis(3-aminophenoxy)benzene.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

18.05.1995

[Date of sending the examiner's decision of

16.06.1998

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-105850

(43)公開日 平成5年(1993)4月27日

(51) Int. Cl.	5	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C091	7/02	JKD	6770-4J		
C08G 7	3/10	NTF	9285-4J		
C031	7/02	JHR	6770-4J		

(21) 出願番号 特願平3-267709 (71) 出願人 000002141 住友ペークライト株式会社 (22) 出願日 平成3年(1991)10月16日 東京都千代田区内幸町1丁目2番2 (72)発明者 鈴木 敏夫 東京都千代田区内幸町1丁目2番2 友ペークライト株式会社内 (72)発明者 栃本 卓哉 東京都壬代田区内幸町1丁目2番2 東京都壬代田区内幸町1丁目2番2	
(22) 出願日平成3年(1991)10月16日東京都千代田区内幸町1丁目2番2(72)発明者鈴木 敏夫東京都千代田区内幸町1丁目2番2友ペークライト株式会社内(72)発明者栃本 卓哉	2 1 4 1
(72)発明者 鈴木 敏夫 東京都千代田区内幸町1丁目2番2 友ペークライト株式会社内 (72)発明者 栃本 卓哉	
東京都千代田区内幸町1丁目2番2 友ベークライト株式会社内 (72)発明者 栃本 卓哉	日区内幸町1丁目2番2号
友ペークライト株式会社内 (72)発明者 栃本 卓哉	
(72)発明者 栃本 卓哉	日区内幸町1丁目2番2号 住
	イト株式会社内
市 古 郑 千 伊 田 反 内 去 町 1 丁 日 2 乗 2	
	田区内幸町1丁目2番2号 住
友ペークライト株式会社内	<b>(卜株式会社内</b>

## (54) 【発明の名称】エレクトロニクス用接着テープ

## (57) 【要約】

【構成】 耐熱性フィルム基材と該基材の片面または両面の接着層とからなる接着テープにおいて、該接着層を形成する樹脂がガラス転移温度が350℃以下の3,3',4,4'-ペンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、4,4'-オキシジフタル酸二無水物、エチレングリコールビストリメリット酸エステル二無水物、および3,3',4,4'-ビフェニルテトラカルボン酸二無水物から選ばれた1種または2種以上のテトラカルボン酸二無水物と、2,2-ビス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロパンおよび1,3-ビス(3-アミノフェノキシ)ペンゼンから選ばれた1種または2種のジアミンを必須成分として形成されたポリイミド樹脂である接着テープ。

【効果】 耐熱性と接着作業性を両立させた信頼性の高いフィルム接着剤を得ることができ、半導体実装材料などのエレクトロニクス用途において工業的に極めて利用価値が高い。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 耐熱性基材と、該基材の片面または両面の接着層とからなる接着テープにおいて、該接着層を形成する樹脂がガラス転移温度が350℃以下のポリイミド結合を有する樹脂であることを特徴とする接着テープ。

1

【請求項2】 耐熱性基材がポリイミド樹脂フィルムであることを特徴とする請求項1記載の接着テープ。

【請求項3】 ポリイミド結合を有する樹脂が3,3',4,4'-ペンゾフェノンテトラカルポン酸二無水物、4,4'-オキシジフタル酸二無水物、エチレングリコールピストリメリット酸二無水物、および3,3',4,4'-ピフェニルテトラカルポン酸二無水物から選ばれた1種または2種以上のテトラカルポン酸二無水物と、2,2-ピス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロパンおよび1,3-ピス(3-アミノフェノキシ)ベンゼンから選ばれた1種または2種のアミンを必須成分とするポリイミド樹脂であることを特徴とする請求項1および請求項2記載の接着テープ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐熱性に優れたエレクトロニクス用途、特に半導体実装材料として適したシリコン基板や金属に対する接着力が優れた接着テープに関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体素子は高機能大容量化によった大型化と高細精化が進んでいる。実装技術に対めらもより一層精密でかつ量産性に優れたするものが求められている。その中で接着テープは、ハンドリングの良させて、ハンドリングの良いで持着テープは、ハンドリングの良いである。の日で接着テープは、ハンドリングの良いである。の日ではないのは、である。の日ではないのは、である。の日では、の日では、カンには、大きのでは、一半の日では、大きのでは、など優れた接着力があいことが、など優れた接着力があいことが、など優れた接着力があいる。また、加熱接着時に揮発成分が多いことは、作業の境やリードなどを汚染することから好ましくない。さら

に量産性を考えると接着はできる限り短時間で可能ある ことが望まれる。

【0003】従来、これらの用途にはペースト状の接着 剤や耐熱性基材に接着剤を塗布したものが使用されている。接着剤としてはエポキシ樹脂系、アクリル樹脂系、 ゴムーフェノール樹脂系の熱硬化型樹脂が使用されているが、イオン性不純物が多い、加熱硬化に長時間を要し 生産性が悪い、加熱硬化時の揮発分が多い、吸湿性が高い、など上記の要求を満たしているとは言い難く、満足 10 できる材料が見あたらない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、短時間で接着可能な耐熱性に優れた接着テープを得るべく鋭意研究を重ねた結果、特定のポリイミド樹脂を耐熱性フィルムに塗布した接着テープが上記課題を解決することを見出し本発明に到達したものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、耐熱性樹脂フィルムの片面、または両面にガラス転移温度が350℃以 20 下のポリイミド結合を有する樹脂を塗布して得られる短時間で接着可能な耐熱性の接着テープである。

【0006】接着層を形成するポリイミド結合を有する樹脂は、3,3',4,4'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物(式(1)、Z=CO、以下BTDAと略す)、4,4'-オキシジフタル酸二無水物(式(1)、Z=O、以下ODPAと略す)、3,3',4,4'-ビフェニルテトラカルボン酸二無水物(式(2)、以下BPDAと略す)、およびエチレングリコールピストリメリット酸二無水物テトラカルボン酸二無水物(式(3)、以下TMEGと略す)から選ばれた1種または2種以上のテトラカルボン酸二無水物と2,2-ピス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロバン(式(4)、以下BAPPと略す)および/または1,3-ピス(3-アミノフェノキシ)ベンゼン(式(5)、以下APBと略す)を必須成分とする。

[0007]

[化1]

$$H_2N$$
  $O$   $O$   $NH_2$  (5)

【0008】さらに本発明では酸成分として上記のテトラカルポン酸二無水物の他に、例えば1,2,4,5-ベンゼンテトラカルポン酸二無水物(PMDA)、2,2'-ビス(4-(3,4-ジカルポキシフェニルカルポキシ)フェニル)プロパンなどのテトラカルポン酸二無水物、さらには分子量調節剤として無水フタル酸などのジカルポン酸無水物を使用することができるが、必須成分であるテトラカルボン酸二無水物は全酸成分の50モル%以上、より好ましくは70モル%以上である。必須成分が50モル%以下の場合にはガラス転移温度が高くなり接着に際し著しく高い温度を必要とする、あるいは接着力が劣るため好ましくない。

3

【0009】同様にジアミンも上記必須成分以外の、例えば1,3-ピス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、4,4'-ジアミノジフェニルエーテル(4,4'-DDE)、3,3'-ジアミノジフェニルエーテル(3,3'-DDE)、3,4'-ジアミノジフェニルエーテル(3,4'-DDE)、4,4'-ジアミノジフェニルスルフォン(4,4'-DDS)、3,3'-ジアミノジフェニルスルフォン(4,4'-DDS)、2,2-ピス-4-アミノフェニルへキサフルオロプロパン(bis-AF)、2,2-ピス-4-アミノフェノキシフェニルへキサフルオロプロパン(bis-AF)、2,2-ピス-4-アミノフェノキシフェニルへキサフルオロプロパン(bis-AF-A)、ピス-4-(4-アミノフェノキシ)フェニルスルフォン(BAPS)、ピス-4-

(3-アミノフェノキシ)フェニルスルフォン (BAPS M)、4,4'-ジアミノベンズアニリド (DABAN)、m-フェニレンジアミン、p-フェニレンジアミン、4,4'-ジアミノジフェニルメタンなどのジアミンを使用することができるが、必須成分であるジアミン化合物は全ジアミン成分の50モル%以上、より好ましくは70モル%以上である。この場合も酸成分と同様、50モル%以下の場合にはガラス転移温度が高くなり接着に際し著しく高い温度を必要とする、接着力が劣るなどの欠点が生じるため好ましくない。

【0010】テトラカルポン酸二無水物とジアミンとの反応は、非プロトン性極性溶媒中で公知の方法で行われる。非プロトン性極性溶媒は、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド(DMAC)、N-メチル-2-ピロリドン(NMP)、テトラヒドロフラン(THF)、ジグライムなどである。非プロトン性極性溶媒は、一種類のみ用いてもよいし、二種類以上を混合して用いてもよい。この時、上記非プロトン性極性溶媒と相溶性がある非極性溶媒を混合して使用しても良い。トルエン、キシレン、ソルベントナフサなどの芳香族炭化水素が良く使用される。混合溶媒における非極性溶媒の割合は、30重量%以下であることが好ましい。これは非極性溶媒が30重量%以上では溶媒の溶解力

5

が低下しポリアミック酸が析出するためである。

【0011】テトラカルボン酸二無水物とジアミンとの 反応は、良く乾燥したジアミン成分を脱水精製した溶媒 に溶解し、これに閉環率98%、より好ましくは99%以 上の良く乾燥したテトラカルボン酸二無水物を添加して 反応を進める。

【0012】 重縮合反応における酸成分とアミン成分のモル比は、得られるポリアミック酸の分子量を決定する重要な因子である。ポリマの分子量と物性、特に数平均分子量と機械的性質の間に相関があることは良く知られている。数平均分子量が大きいほど機械的性質が優れている。したがって、接着剤として実用的に優れた強度を得るためには、ある程度高分子量であることが必要である。本発明では、酸モノマとアミンモノマのモル比下が $0.950 \leq r \leq 1.02$ 

## $0.975 \le r \le 1.02$

より好ましくは、

の範囲にあることが好ましい。ただし、r = [全酸成分のモル数] / [全アミン成分のモル数] である。<math>rが0. 950以下では分子量が低くて脆くなるため接着力が弱く

なる。また酸が過剰にあると未反応のカルポン酸が加熱 時に脱炭酸してガス発生、発泡の原因となり好ましくな いことがある。

【0013】このようにして得たポリアミック酸溶液を耐熱性基材に塗布し、続いてこれを加熱脱水環化しポリイミドに転化し接着テープとする。または溶液状態で加熱脱水環化しポリイミド溶液とし、これを耐熱性基材に塗布して接着テープとする。なお、ポリアミック酸溶液、ポリイミド溶液に表面平滑性を出すための平滑剤、レベリング剤、脱泡剤などの各種添加剤を必要に応じて添加することができる。

【0014】本発明において使用する耐熱性基材は、ポリイミド樹脂フィルムが熱膨張係数が小さく温度変化に対する寸法安定性に優れていること、可撓性に富み取扱い易いこと、本発明の接着樹脂との密着力などの点で最も好ましい。特に、式(6)、または式(7)で示される構造のポリイミド樹脂からなるフィルムが好ましい。

[0015]

【化2】

$$-\left(\begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ 0 \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} 0 \\ 0 \end{array}\right)$$

20

$$\begin{array}{c|c}
 & 0 & 0 \\
 & 0 & 0 \\
 & 0 & 0
\end{array}$$

40

【0016】ワニスの基材への塗布乾燥は、熱風乾燥炉とロールコーターを組み合わせた装置などを用いることができる。接着樹脂ワニスを塗工後、熱風乾燥炉に導き該接着樹脂ワニスがポリアミック酸ワニスであるときはイミド化に十分な高温で、該接着樹脂ワニスがポリイミドワニスであるときは溶剤を揮散させるに十分な温度と風速でもって乾燥する。

【0017】本発明の接着テープの使用方法は特に限定されるものではないが、所定の形状に切断した接着テープを加熱したヒートプロックで熱圧着して接着する。以下実施例で本発明を詳細に説明するが、これらの実施例に限定されるものではない。

### [0018]

#### 【実施例】

(実施例1) 乾燥窒素ガス導入管、塩化カルシウム乾燥管付き冷却器、温度計、撹拌機を備えた四ロフラスコに脱水精製したNMP1170gとキシレン130gを入れ、窒素ガスを流しながら10分間激しくかき混ぜる。次に2,2-50

ビス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロバン73.08 g (0.25 モル) と1.3-ビス(3-アミノフェノキシ)ベンゼン102.63 g (0.25 モル) を投入し、系を60℃に加熱し均一になるまでかき混ぜる。均一に溶解後、系を氷水浴で5℃に冷却し、3.3', 4.4'-ビフェニルテトラカルボン酸二無水物101.43 g (0.345 モル) と3.3', 4.4'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物47.61 g (0.148 モル)を粉末状のまま15分間かけて添加し、その後3時間撹拌を続けた。この間フラスコは5℃に保った。

【0019】このようにして調製したポリアミック酸溶液を厚さ50μmのポリイミドフィルム(ユーピレックスS、宇部興産株式会社製)に塗布し、熱風循環式乾燥機で120℃で1時間、200℃で1時間、300℃で1時間加熱処理した。冷却後フィルムの厚みを測定し、接着層の厚みを計算したところ22μmであった。得られたフィルムの接着面は、室温では全く粘着性を示さずタックフリーであった。

【0020】この接着フィルムを25mm×50mmの大きさに

8

切り接着テープとし、35μα電解飼箱の黒処理をしていない金属光沢のある面にリン育銅製のヒートプロックを有する熱プレスで接着して試験片を作製した。接着条件は、310℃20秒間で、接着面にかかる圧力はゲージ圧力と接着面積から計算の結果7kg/cm<sup>2</sup>であった。この試験片の180度ピール強度は1.50kg[/cmであった。また、85℃85%の環境下で168時間処理後の180度ピール強度は1.39kg[/cmであり、銅に対し優れた接着力を示した。

破断面は接着樹脂層が疑集破壊し、基材のポリイミドフィルムに対しても優れた接着力を示していることが分かった。これらの結果を第1表に示す。

【0021】(実施例2~5、比較例1~4)実施例1 と同様の方法にて接着テープを得た。これらの接着テープの性能を第1表、第2表に示す。

[0022]

【表1】

第1表

	実施例1	実施例2	実施例3	実施例 4	実施例5
接着樹脂	樹脂 ()内はモル比				
アミン成分	APB (50)	APB (60)	APB (50)	APB (50)	APB (75)
	BAPP (50)	3, 3°-DDS (40)	BAPP (SO)	BAPP (50)	bis-AF-A (25)
酸成分	BPDA (70)	BPDA (70)	ODPA (100)	TMEG (100)	ODPA (100)
	BTDA (30)	BTDA (30)			
酸アミンモル比	0. 985	0.985	0.990	1.000	0. 985
ガラス転移点	220°C	242°C	176 <b>°</b> C	162 <b>°</b> C	189°C
熱分解温度	533℃	537℃	562℃	568℃	558℃
線膨張係数	5. Oppn	5.8ppm	7.4ppm	7.8ppm	6. 2ppm
接着層厚み	22 µ m	18 $\mu$ n	17 µ m	19 µ m	20 µ m
耐熱性基材					
	ユーピ レックス S	1-t' b492 S	ユーピレックス S	ユーセンレッタス S	1-t' by/2 S
50 $\mu$ m		50 μ n	50 $\mu$ m	50 µ m	50 µm
接着条件					
温度 (℃)	310	310	260	240	240
時間 (秒)	20	25	10	10	10
圧力(kg/ćď)	7	7	6	6	6
ピール強度 kgf/cm					
常態	1. 50	1.72	1. 66	1. 78	1. 51
HHBT-168	1. 39	1. 31	1. 35	1. 53	1.43
刺離界面	凝集破壞	凝集破壊	凝集破壊	凝集破壊	凝集破壊

[0023]

【表2】

#### 第2表

	比較例 1	比較例 2	比較例3	比較例 4	
接着樹脂	()内はモル比				
アミン成分	3.4'-DDE (30)	4. 4'-DDS (50)	4. 4' -DDE (100)	3. 3°-DDS (100)	
	3, 3'-DDS (70)	4, 4'-APB (50)			
酸成分	BPDA (70)	BPDA (70)	PMDA (100)	BPDA (100)	
	BTDA (30)	BTDA (30)			
酸バソもり比	0. 985	0.985	0. 975	0. 985	
接着層厚み	19μm	20 µ n	20 μ n	18 <i>µ</i> m	
耐熱性基材					
	エーピ レックス S	1-t" by \$ 7 S	1-2" b-12 S	ユーピ レッタス S	
	50 µ m	50 $\mu$ m	50 µ m	50 µ m	
接着条件					
温度 (℃) 310		310	310	310	
時間(秒)	60	60	<b>6</b> D	60	
圧力(kg/cd)	8	8	8	8	
ピール強度	kgf/cm				
常態	0.04	0. 09	< 0.01	< 0.01	
HHBT-168	< 0.01	0. 05			
剥離界面	銅面から剥離	銅面から刺離	銅面から剥離	飼面から剥離	

【0024】実施例1~5に示すように、本発明の必須成分からなるポリイミド樹脂を接着剤とするものは、銅に対する優れた接着力を示すとともに、基材のポリイミドフィルムに対しても優れた接着力を示す。一方、比較例では接着性が極めて劣ることが分かる。

#### [0.025]

【発明の効果】本発明によれば、耐熱性と接着作業性を 両立させた信頼性の高いフィルム接着剤を提供すること が可能で、半導体実装材料として工業的に極めて利用価 値が高い。

#### 【手続補正費】

【提出日】平成4年4月13日

【手続補正1】

【補正対象樹類名】明細魯

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 エレクトロニクス用接着テープ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 耐熱性基材と、該基材の片面または両面の接着層とからなる接着テープにおいて、該接着層を形成する樹脂が3,3',4,4'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、4,4'-オキシジフタル酸二無水物、エチレングリコールピストリメリット酸エステル二無水物、および3,3',4,4'-ピフェニルテトラカルボン酸二無水物のら選ばれた1種または2種以上のテトラカルボン酸二無水物と、2,2-ピス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロパンおよび1,3-ピス(3-アミノフェノキシ)ペンゼンから選ばれた1種または2種のジアミンを必須成分として形成されたガラス転移温度が350℃以下のポリイミド結合を有する樹脂であることを特徴とする接着テープ。

【請求項2】 耐熱性基材がポリイミド樹脂フィルムであることを特徴とする請求項1記載の接着テープ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐熱性に優れたエレクトロニクス用途、特に半導体実装材料として適したシリコン基板や金属に対する接着力が優れた接着テープに関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体素子は高機能大容量化によって大型化と高精細化が進んでいる。実装技術に対れている。実装技術に対れている。その中で接着テープは、ハンドリングの良さとれてオン性不純物が少ないことから金属半田に替ってイされる場面が増えている。例えばリードの固定、半導着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着などである。この接着ないことの独立しているという。

ードなどを汚染することから好ましくない。さらに量産 性を考えると接着はできる限り短時間で可能あることが 望まれる。

【0003】従来、これらの用途にはペースト状の接着 剤や耐熱性基材に接着剤を塗布したものが使用されてい る。接着剤としてはエポキシ樹脂系、アクリル樹脂系、 ゴムーフェノール樹脂系の熱硬化型樹脂が使用されてい るが、イオン性不純物が多い、加熱硬化に長時間を要し 生産性が悪い、加熱硬化時の揮発分が多い、吸湿性が高 い、など上記の要求を満たしているとは言い難く、満足 できる材料が見あたらない。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、短時間で接 着可能な耐熱性に優れた接着テープを得るべく鋭意研究 を重ねた結果、特定のポリイミド樹脂を耐熱性フィルム に塗布した接着テープが上記課題を解決することを見出 し本発明に到達したものである。

### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、耐熱性樹脂フィルムの片面、または両面にガラス転移温度が350℃以下のポリイミド結合を有する樹脂を塗布して得られる短

時間で接着可能な耐熱性の接着テープである。ガラス転移温度が350℃以下であるため、接着剤や基材を構成する有機化合物の分解を防ぐことが可能で、ガスの発生、分解生成物の被着材への付着がなく、また被着材の熱による変質をも防ぐことが可能である。

【0006】接着層を形成するポリイミド結合を有する樹脂は、3,3',4,4'-ベンソフェノンテトラカルボン酸二無水物(式(1)、2=CO、以下BTDAと略す)、4,4'-オキシジフタル酸二無水物(式(1)、2=O、以下ODPAと略す)、3,3',4,4'-ピフェニルテトラカルボン酸二無水物(式(2)、以下BPDAと略す)、およびエチレングリコールピストリメリット酸エステル二無水物(式(3)、以下TMECと略す)から選ばれた1種または2種以上のテトラカルボン酸二無水物と2,2-ビス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロバン(式(4)、以下BAPPと略す)および/または1,3-ピス(3-アミノフェノキシ)ベンゼン(式(5)、以下APBと略す)を必須成分とする。

[0007]

【化1】

Z=C0,0

$$H_2N \longrightarrow 0 \longrightarrow NH_2 \qquad (5)$$

【0008】さらに本発明では酸成分として上記のテト

ラカルボン酸二無水物の他に、例えば1,2,4,5-ペンゼン

テトラカルボン酸二無水物(PMDA)、2,2'-ビス(4-(3,4-ジカルボキシフェニルカルボキシ)フェニル)プロパンなどのテトラカルボン酸二無水物、さらには分子量調節剤として無水フタル酸などのジカルボン酸無水物を併せて使用することができるが、必須成分であるテトラカルボン酸二無水物は全酸成分の50モル%以上、より好ましくは70モル%以上である。必須成分が50モル%未満の場合には、ガラス転移温度が高くなり接着に際し著しく高い温度を必要とし、あるいは接着力が劣るため好ましくない。

【0009】同様にジアミンも上記必須成分以外の、例 えば1,3-ビス(4-アミノフェノキシ)ペンゼン、4,4'-ジ アミノジフェニルエーテル(4,4'-DDE)、3,3'-ジア ミノジフェニルエーテル (3,3'-DDE)、3,4'-ジアミ ノジフェニルエーテル (3,4'-DDE)、4,4'-ジアミノ ジフェニルスルフォン (4,4'-DDS)、3,3'-ジアミノ ジフェニルスルフォン (3,3'-DDS)、2,2-ピス-4-ア ミノフェニルヘキサフルオロプロパン (bis-A F)、2,2-ピス-4-アミノフェノキシフェニルヘキサフ ルオロプロパン (bis-AF-A)、ピス-4-(4-アミノ フェノキシ)フェニルスルフォン(BAPS)、ピス-4-(3-アミノフェノキシ)フェニルスルフォン (BAPS M) 、4,4'-ジアミノベンズアニリド (DABAN)、 m-フェニレンジアミン、p-フェニレンジアミン、4.4' -ジアミノジフェニルメタンなどのジアミンを使用する ことができるが、必須成分であるジアミン化合物は全ジ アミン成分の50モル%以上、より好ましくは70モル%以 上である。この場合も酸成分と同様、50モル%以下の場 合にはガラス転移温度が高くなり接着に際し著しく高い 温度を必要とする、接着力が劣るなどの欠点が生じるた め好ましくない。

【0010】テトラカルボン酸二無水物とジアミンとの反応は、非プロトン性極性溶媒中で公知の方法で行われる。非プロトン性極性溶媒は、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド(DMAC)、N-メチル-2-ピロリドン(NMP)、テトラヒドロフラン(THF)、ジグライムなどである。非プロトン性極性溶媒は、一種類のみ用いてもよいし、二種類以上を混合して用いてもよい。この時、上記非プロトン性極性溶媒と相溶性がある非極性溶媒を混合して使用しても良い。トルエン、キシレン、ソルベントナフサなどの芳香族炭化水素が良く使用される。混合溶媒における非極性溶媒の割合は、30重量%以下であることが好ましい。これは非極性溶媒が30重量%以上では溶媒の溶解力

が低下しポリアミック酸が析出するためである.

【0011】テトラカルポン酸二無水物とジアミンとの 反応は、良く乾燥したジアミン成分を脱水精製した溶媒 に溶解し、これに閉環率98%、より好ましくは99%以上 の良く乾燥したテトラカルポン酸二無水物を添加して反 応を進める。

【0012】重縮合反応における酸二無水物成分とジアミン成分のモル比は、得られるポリアミック酸の分子量を決定する重要な因子である。ポリマの分子量と物性、特に数平均分子量と機械的性質の間に相関があることは良く知られている。数平均分子量が大きいほど機械的性質が優れている。したがって、接着剤として実用的に優れた強度を得るためには、ある程度高分子量であることが必要である。本発明では、酸二無水物成分とジアミン成分のモル比ェが

 $0.950 \le r \le 1.02$ より好ましくは、

 $0.975 \le r \le 1.02$ 

の範囲にあることが好ましい。ただし、 r = [全酸成分のモル数] / [全アミン成分のモル数] である。 r が0.950未満では、分子量が低くて脆くなるため接着力が弱くなる。また1.02を越えると、未反応のカルボン酸が加熱時に脱炭酸してガス発生、発泡の原因となり好ましくないことがある。

【0013】このようにして得たポリアミック酸溶液を耐熱性基材に塗布し、続いてこれを加熱脱水環化しポリイミドに転化し接着テープとする。または溶液状態で加熱脱水環化しポリイミド溶液とし、これを耐熱性基材に塗布して接着テープとする。なお、ポリアミック酸溶液、ポリイミド溶液に表面平滑性を出すための平滑剤、レベリング剤、脱泡剤などの各種添加剤を必要に応じて添加することができる。

【0014】本発明において使用する耐熱性基材は、耐熱性樹脂フィルム、金属箔、ガラス基材エポキシ樹脂積層板などがあげられる。中でもポリイミド樹脂フィルムが熱膨張係数が小さく温度変化に対する寸法安定性に優れていること、可撓性に富み取扱い易いこと、本発明の接着樹脂との密着力などの点で最も好ましい。特に、式(6)、または式(7)で示される構造のポリイミド樹脂からなるフィルムが好ましい。

[0015]

【化2】

$$+ \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}$$

【0016】ワニスの基材への塗布乾燥は、熱風乾燥炉とロールコーターを組み合わせた装置などを用いることができる。樹脂ワニスを塗工後、熱風乾燥炉に導き、該樹脂ワニスがポリアミック酸ワニスであるときはイミド化に十分な高温で、該樹脂ワニスがポリイミドワニスであるときは溶剤を揮散させるに十分な温度と風速でもって乾燥する。

【0017】イミド化の条件は、ポリイミド皮膜が形成される以前に、始めから強い加熱を行うと、粗面となったり引きつったりするので、加熱は低温から徐々に高くする様にした方が好ましい。例えば、100℃から350℃まで0.5時間以上かけて連続的に加熱する。0.5時間未満であると膜厚にもよるが、脱溶媒が不充分であったり、イミドの閉環が不充分で特性が発揮されないことがある。また例えば、100℃で30分、次いで150℃で30分、200℃で30分、250℃で30分、300℃で30分、350℃で30分という具合に段階的に昇温してもよい。

【0018】本発明の接着テープの使用方法は特に限定されるものではないが、所定の形状に切断した接着テープを加熱したヒートプロックで熱圧着して接着する。本発明の接着層を形成するポリイミド樹脂のガラス転移とは350℃以下であり、ポリイミド樹脂やポリイミド樹脂中に微量含まれる溶剤、基材を構成する有機化合物の分解がないため、接着作業環境や被着材を汚染することがの発生ガスに起因する接着不良を著しく改善することができる。また、被着材の変質をも防ぐことができる。以下実施例で本発明を詳細に説明するが、これらの実施例に限定されるものではない。

## [0019]

## 【実施例】

(実施例1)乾燥窒素ガス導入管、塩化カルシウム乾燥管付き冷却器、温度計、撹拌機を備えた四ロフラスコに脱水精製したNMP1170gとキシレン130gを入れ、窒素ガスを流しながら10分間激しくかき混ぜる。次に2,2-ピス(4-(4-アミノフェノキシ)フェニル)プロパン73.08

g(0.25モル)と1,3-ビス(3-アミノフェノキシ)ベンゼン102.63 g(0.25モル)を投入し、系を60℃に加熱し均一になるまでかき混ぜる。均一に溶解後、系を氷水浴で5℃に冷却し、3,3',4,4'-ビフェニルテトラカルボン酸二無水物101.43 g(0.345モル)と3,3',4,4'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物47.61 g(0.148モル)を粉末状のまま15分間かけて添加し、その後3時間撹拌を続けた。この間フラスコは5℃に保った。

【0020】このようにして調製したポリアミック酸溶液を厚さ50μmのポリイミドフィルム(ユーピレックスS、宇部興産株式会社製)に塗布し、熱風循環式乾燥機で120℃で1時間、200℃で1時間、300℃で1時間加熱処理した。冷却後フィルムの厚みを測定し、接着層の厚みを計算したところ22μmであった。得られたフィルムの接着面は、室温では全く粘着性を示さずタックフリーであった。

【0021】この接着フィルムを25mm×50mmの大きさに切り接着テープとし、35μm電解銅箔の黒処理をしていない金属光沢のある面にリン資銅製のヒートブロックを有する熱プレスで接着して試験片を作製した。接着条件は、310℃20秒間で、接着面にかかる圧力はゲージ圧力と接着面積から計算の結果7kg/cm'であった。この試験片の180度ピール強度は1.50kg「/cmであった。また、85℃85%の環境下で168時間処理後の180度ピール強度は1.39kg「/cmであり、銅に対し優れた接着力を示した。破断面は接着樹脂層が凝集破壊し、基材のポリイミドフィルムに対しても優れた接着力を示していることが分かった。これらの結果を第1表に示す。

【0022】(実施例2~5、比較例1~4)実施例1 と同様の方法にて接着テープを得た。これらの接着テープの性能を第1表、第2表に示す。

[0023]

【表1】

第1美

	実 語 例 1	実施例 2	灾施例3	実施例 4	実格贸 5
读音制脂	()内はモル比				
アミン成分	APB (50)	APB (60)	APB (50)	APB (50)	APB (75)
	BAPP (50)	3, 3'-DDS (40)	BAPP (50)	BAPP (50)	bis-AF-A (25)
酸成分	EPDA (70)	BPDA (70)	ODPA (100)	TMEG (100)	0DPA (100)
	BTDA (30)	ETTDA (30)			
酸积地比	0. 985	0. 185	0. 990	1.000	0. 985
ガラス転移点	2200	242°C	116°C	18240	169°C
熱分解温度	533°C	531℃	562℃	2.895	658°C
線膨張係数	5. Oppe 5. 8ppm		7. 4ppn	7.8ppm	8. 2pps
接着層厚み	22 <u>#</u> m	18 µ m	17##	19µм	20 µ B
耐热性基材					
	1-1 b-91 S	1-t' レッタス S	2-6° 6+92 S	ユーと レックス S	1-t* 1-71 S
	50 μ m	50 µ m	50 µ m	50 µ m	50 µn
接替条件					
温度 (℃)	310	310	260	240	240
時間(秒) 20		25	10	10	10
旺力(kg/al) 7		7	6		6
ビール強度 kgf/cd					
常想 . 1.50		1.72	1. 66	1. 78	1. 51
HRBT-168	1.39	1. 31	1. 35	1. 53	1. 43
剝離界面	起集破壊	凝集破块	凝集玻璃	凝集破壞	凝築破壊

[0024]

【表2】

即2表

	比較例 1	比較所2	12 AA EU a	I 11 44 M .	
		11. 12 17 2	比較例3	比較例 4	
接卷樹脂	()内はモル比				
アミン成分	3.4'-DDE (\$0)	4.4"-DDS (50)	4. 4"-0DE (100)	3. 3' -DDS (100)	
	3, 3°-DDS (10)	4,4"-APB (50)			
微成分	BPDA (70)	BPDA (10)	PMDA (100)	BPDA (100)	
	87DA (10)	BTDA (30)			
酸性地比	9. 985	0. 985	0: 915	0. 985	
ガラス転移点 180°C		388.C	>450°C	362°C	
接着層厚み 19μπ		20 µ m	20 µ B	18##	
耐熱性基材					
	ユーセ・レックス 5	1-t' 1-71 S	1-t' bala S	2-1° 6.92 S	
	50 µ m	50 µ m	50 μ n	50 tt ai	
接音条件					
温度 (℃)	310	310	310	310	
時間 (秒)	60	50	60	60	
压力(kg/cd)	8	8	8	8	
ピール発度 kgi					
常應 0.04		0.09	0.09 < 0.01		
IBBT-168	< 0.01	0. 05			
剝離界面	銅面から刺離	銅面から刺離	銅面から剣雕	桐面から和建	

【0025】実施例1~5に示すように、本発明の必須成分からなるポリイミド樹脂を接着剤とするものは、銅に対する優れた接着力を示すとともに、基材のポリイミドフィルムに対しても優れた接着力を示す。一方、比較例では接着性が極めて劣ることが分かる。

## [0026]

【発明の効果】本発明によれば、耐熱性と接着作業性を 両立させた信頼性の高いフィルム接着剤を提供すること が可能で、半導体実装材料として工業的に極めて利用価 値が高い。